(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出版公與番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL*	施別記号	庁内室理書号	P I				技術表示體所
CO7D 471/04	107		C07D4	71/04	107	E	
A61K 31/44	5 ABF		A61K S	31/445	ABF		
	ADA			,	ADA		
•	AEM						
C 0 7 D 215/46	nem			-4.0	AEM		
CO 1 D 210/40			C 0 7 D 21				
			審主辦求	未數求	請求項の数10	OL	全 18 页
(21)出票書号	₩₩ ¥8-13113		(71)出版人	0001095	43	_	•
		•		テルモ	E-D-A2t		
(22)出版日	平成8年(1996) 1月29日			-	谷区橋ヶ谷2丁	-844	- 1 #A
•			(72)発明者		-		17.43
			(140)2037				
			1		L足例上都中并向	开/口	1500
	*				过会性内		
			(72)発明者				•
					L足钢上部中井町	井ノロ	1500 3538
	•			テルモ教	玩会社内		
			(72) 発明者	西田 仁			
				神能川県	足柄上部中井町	井ノロ	1500###
					式会社内		
		•				#	終責に続く

(54) 【発明の名称】 アミド酵等体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有 し、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特 にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

【特許給求の範囲】

*【化1】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (CH^{2}) = -COMH - (CH^{2}) = -M$$

$$(1)$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医窓駅割。

【請求項3】下記式日で示される合成中間体。

【化2】

式口中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!!'で示される合成中間体。 【化3】

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】 R R' N-(CH) n -N NHBh

2

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 質を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 質を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換差を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ面検基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【前求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、皮素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ勧負 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水業のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鏡を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換蒸を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいはメトキ シ電検薬を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好散球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー住皮膚炎な 50

どの治療剤として有用な新想なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは **拡アレルギー剤の内服が行われており、その他、検査作** 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、細菌ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも挟め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ貼せ良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ **家克・易感染性などの副作用が問題となっている。最** 近、アトビー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種配長位の状態にあり、Th 2種配から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好徴球等の炎症機能の 分化・増殖・浸費を増強し炎症が激起されるという説が 有力となっている。従って、Th 2個取侵位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

> 【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると役与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を運発型アレルギー反応と呼ぶ。特に運発型反応は 概念を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。遅発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-肥満細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type I allersであり、T h 2~ルバー細胞・好散球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574、1995)。このように、アトピー住 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に肥清細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻容剤や拮抗剤、あるいは炎症機能浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトピー性皮膚炎の治療には肥清細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部連発型にも関与)と遅発 型反応に関与することが知られている好職球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン気として ゾ [4.5ーc]キノリンー4ーアミン (イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 新散球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ) -1 -ピペリジンアルカン酸類 は特朗平3-264562号に開示されているが、好酸 球浸透抑制作用は記載されていない。

[0005]

【0008】式「中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式川で示される式」のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

$$X'$$
— (CH₂) = -COMH - (CH₂) n — N — N — NH₂ (II)

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式!!'で示される式!のアミド坊 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{1}C = CH CONH - (CH^{2})^{D} - N - N$$

【0015】式II'中、nは2か612の整致を示す。 【0016】(5)下記式川で示される式のアミド坊 導体を合成するための合成中間体である。

化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある. [0006] 【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 発明は以下の通りである。 (1) 下記式にで示されるアミド誘導体、およびその医 革的に許容しうる酸付加塩である。

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分

な抗ヒスタミン作用および好酸球浸透抑制作用を併せ持

ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与

による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関

与の運発型アレルギー反応の関方の反応を抑える新規な

(I)

[0007]

*[0017] 【化13】 HTM-(CHT) u **(III)**

30 【0018】式川中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド詩 準体を合成するための合成中間体である。 [0020]

【化14】

【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。 [0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換器を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換器を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R*が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【0025】(8)下配式VIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基をいハロアルコキシカルボニル基をいハロアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい方舌族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 若、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族取代イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

R

【0031】(10)下記式VIIIで示される式1のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいア・コキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル基を示す。また、R、炭が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ40 トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法により調製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式1で示される新規なア

10

ミド鉄帯体は、例えば以下のようにして製造することが [0037] てきる.

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40米【0039】工程(2)において、ニトロ基の展示は連 の2,4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem.Ber.,1918,51,1500) 等 によって合成することができる。また、式パのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法(Synth. Co mann., 1990.20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J.Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。 式はと式なの化合 特の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 米知

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず[1]]によって0℃から遷流過度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触運元によっても式VIIの化合物を得ることがで \$ 6.

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、午酸金属塩 存在下午散中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な搭 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレープ(耐圧解製ポンペ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な複媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な結合剤・結合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な搭集(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nーアロバノール、イソアロバノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式」で示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。 経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カプセル剤、散剤、維粒剤、顆粒剤、原凝剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点観剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、調製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる活血物を用いることができる。 添加物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、悪濁剤、乳化剤、保存剤、緩衝剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸取促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、舒敵球 设置抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解核、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成2,4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)-1,3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol)をトリエチルアミン5al中、70℃に加熱して1時間接押した。トリエチルアミンを被圧下割去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSOa)後、溶媒を減圧下留去した。現渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一間酸エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカル

ポニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニ

トロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

30 【0052】 H-NMR(CDCls)を(ppm):1.79(2H,m),3.35(4H,m),5.02(1H,br),5.18(2H,s),7.15(1H,br),7.37(5H,m),7.57(1H,t,J=8.0Hz),7.73(1H,t,J=7.8Hz),7.90

(1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.

【0053】(実施例2)

OHz)

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27g(0.651mmi) をメタノール10miに溶解し、濃塩酸1mi及び飲粉0.22g(0.390mmi) を加土塩温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4) 後、溶媒を減圧下留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(300:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

(0.312mol)を数黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC12) δ (ppm): 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol) にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol) を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色関体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0056】 H-NMR (CDC 1:) & (ppm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4kz), 4.67 (2H,t,J=7.0kz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8kz), 7.71 (1H,t,J=7.8kz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4kz), 8.21 (1H,d,J=8.4kz)

【0057】(実施例4)

<u>1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン・計算集の合成</u>

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロピル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン0.12g(0.304mol) に臭化水素-酢酸[33%] 3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(Na:SO4) 検溶媒を減圧下響去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メ 40タノール-32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノアロピル) -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] 1 H-NMR (CD2OD) 2 (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

1-(3-Tミ/プロピル)-1H-イミググ[4.5

14

-c]キノリン-4-アミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧傾製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩焼拌した。反応液を減圧下洗糖し、売渣を少量の水に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン11g(0.04.55mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りでまた。

[0060] IR (KBr) cm1:3320.317 0,1650

1H-NMR (DMSO-ds) & (pps): 1.93 (2 20 H,m), 2.57 (2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0kz), 6.55 (2H,s), 7.2 6 (1H,t,J=7.2kz), 7.44 (1H,t,J=7.4kz), 7.62 (1H,d,J=8.0kz), 8.12 (1H,d,J=8.0kz), 8.19 (1H,s) 【0061】(実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2.41mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-

- 30 1.3-アロパンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間推拝した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(NazSO4)後減圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートしてデ取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
-) [0062] IR (KBr) cm¹:3310.168 0.1580 ¹H-NMR (CDCl₂) & (ppm):1.50 (9H, s).1.77 (2H,m).3.27 (2H,q,J=6. ¹Hz).3.36 (2H,q,J=6.0Hz).4.82 (1H,br).7.37 (1H,br).7.55 (1 H,t,J=7.8Hz).7.72 (1H,t,J=7.7H z).7.89 (1H,d,J=8.2Hz).8.27 (1 H,d,J=8.4Hz) [0063] (実施列7)
- 50 <u>3-アミノー4- [3- (tert-ブトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [3 - (tert - プトキシカルポニルアミノ) アロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノール7mlに溶解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却接反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4ー [3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0064] H-NMR (CDC13) & (ppm): 1. 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H.t.J=6.2Rz), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28(2H,bs), 4.60(1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.

【0065】(実施例8)

1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ア ロビル]-4-200-1H-イミダゾ[4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - (tert-プトキシ カルボニルアミノ) プロピル] ー4ークロロー1Hーイ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mo I) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) car1: 3380, 168 0, 1520

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1 H.br), 7.66 (1H.t, J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16 (1 H, d, J=8.4 Hz), 8.21 (1 H, d, J=

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロヒル)-4-クロロ-1H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4.5-c] キノ リン5.0m (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11al(1.39mol)を加 **上窓望で1日提押した。反応液を検圧下過糖し、残液に** 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 m及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥(NazSO4)検減圧 下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして析出物を沪取し、1-(3ーアミノアロビル) -4-クロロー1 Hーイミケゾ [4,5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm : 3400, 159 0.1510

H-NMR (CDC1:+CD:OD) & (ppm):2. 06 (2H.m), 2.72 (2H.t.J=6.8Hz), 2.98 (2H.br), 4.64 (2H.t.J=7.0H z), 7.57 (1H,t,J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6险), 8.03(1Hs), 8.05 20 (1H, d, J=8.0Hz), 8.11 (1H, d, J=8.0胜)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグソ[4.5 ーc]キノリンー4ーアミンの合成(その2) 1 ー (3ーアミノプロピル) ー4 ークロロー 1 Hーイミ グゾ [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3回を加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下減額し、残渣に1 N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 ml を加え折出物を护取して、1-(3ーアミノアロビル) ー1 Hーイミグゾ [4,5ー c] キノリンー4ーアミン8mg (0.0331mmol) を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11) <u>4ーベンジルアミノー1ー「3ー(tertープトキシ</u> カルボニルアミノ) アロヒル] ー1 Hーイミグノ [4. 5-c] キノリンの合成

1 - [3 - (tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リン30mg (0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 乳のペンジルアミンを留去し、1 N - 塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、線 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ペンジルアミノ-1 ー [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン35電

(0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~172.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540

¹H-NMR (CDC 1₂) δ (pps): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0kz), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2kz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6kz), 7.51 (1H,t,J=7.6kz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J=8.0kz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4ーベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ)アロビル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン30㎏(0.0695㎜)を主酸3㎜に溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.1g20を加え1日加熱遺流した。反応液を沪過し減圧下潜媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%計酸(6:3:1v/v)溶出画分より目的物の計酸塩を得、アルカリ処理で結晶を沪取し、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン7㎏(0.0290㎜)を数据色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

4- [4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ1-2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4ージクロロー3ーニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97moi)をト リエチルアミン1 2回中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下滤縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSО4)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣を n ーヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートして**ア取**し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g (2.46 mmol) を責色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm : 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H.br), 6.41 (1H.b

r), 7.52 (1H.t, J=7.7版), 7.74 (1 H.t, J=7.8版), 7.91 (1H, d, J=8.4H z), 8.11 (1H, d, J=8.4版) 【0075】(実施例14)

18

3-アミノー4- [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成4- [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.5g(1.27mol) をエタノール13mlに指索し、塩化す

10 ず[II]・2水和物1.0g(4.43mol)を加え1時間加熱運流した。反応液を2Nーアンモニア水にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(NaiSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残迹をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキサン一酢酸エチル(2:1v/v)帯出面分により目的物を集め、溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3ーアミノー4ー[4ー(tertーブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]ー2ークロロキノリン0.12g(0.329mol)を種色結晶として得た。このものの分光学的データは以下の適りである。

【0076】IR (KBr) cgr1:3270,168 0.1540,760 ¹H-NMR (CDC1z) & (ppm):1.44 (9H,s),1.64 (4H,m),3.17 (2H,q,J=6.0元),3.27 (2H,t,J=6.6元),3.89 (1H,br),4.15 (2H,bs),4.59 (1H,br),7.47 (2H,m),7.77 (1H,d,J=7.6元),7.89 (1H,d,J=7.2元) 【実施例15)

30 <u>1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384 moi) にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92 moi) を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (150:1~100:1 v/v) 薄出面分により、1-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチル] -4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c] キノリン0.12g (0.321 moi) を淡橙色粉末 (mp:148~150℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0078] IR (KBr) cm⁻¹: 1695, 1510

¹H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1.42 (9H,
s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3.
21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b
r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1

50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6H

z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21(1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

1-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに指揮し、トリフルオロ酢酸0.21ml(2.67mol)を加え室温で1乗撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残渣10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NazSO4)後減圧下濃糖した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン45mg(0.164mol)を淡性色粉末として得た。このものの分光学的デークは以下の遺りである。

[0080] IR (KBr) cm⁻¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ¹H-NMR (CDC1;) & (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7.2Hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J=7.4Hz), 7.56 (1H, t, J=7.4Hz), 7.6 0 (1H, t, J=7.5Hz), 7.97 (1H, s), 8.02 (1H, d, J=6.4Hz), 8.04 (1H, d, J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダソ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1 H-イミダ ゾ [4,5-c]キノリン40st (0.146mol)を耐 圧頻製反応管に入れ、メタノールSal及び合却下液体で ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5㎡を加えた。 析出 物を沪取しエタノールから再結品して、1-(4-アミ ノブチル) -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンー 4-アミン1 4mg(0.054 8mol)を液黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0082] IR (KBr) cr1:3340, 318 0, 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2 H.br), 1.39 (2H.m), 1.89 (2H. m), 2.55 (2H,t,J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J = 7.0Hz), 6.56 (2H, bs), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.44 (1H,t,J=7.7社), 7.62 (1H,d,J=8.0社), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

20 【0083】(実施例18)

4-ペンジルアミノ-1-[4-(bert-アトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミケゾ [4.5c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン70g(0.187㎜) にペンジルアミン2回を加え、150でに加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを製去し、1N-塩酸及び食塩水を加り え塩化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン79㎏(0.177㎜) を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

- 20 [0084] IR (KBr) cm¹:3380, 331 0.2930, 1680, 1595, 1540, 124 5.1160 ¹H-NMR (CDC1:) & (ppm):1.42(9H, s), 1.58(2H,m), 2.02(2H,m), 3.
 - s). 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,
- 30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0社) 【0085】(実施例19) <u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミダブ「4.5-</u>

<u>c]キノリンー4ーアミンの合成</u>
4ーペンジルアミノー1ー[4ー(tertープトキシカルボニルアミノ)ブチル]ー1Hーイミググ[4.5ーc]キノリン67mg(0.150mol)を存散5mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱通流した。反応液を沪遏し、減圧下溶媒を管去した食残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールー32%耐敏

0 一に付し、クロロホルムーメタノールー32%計載 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の計載塩を得、 アルカリ処理して固体をデ取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンー4-ア ミン14mg(0.0548mmol)を数褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]プロピル]-1H-イミダゾ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1 H.d.J=8.4 Hz), 8.68 (1 H.br)

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 mol)をN,Nージメ チルホルムアミド30mlに整濁し、1 - (3-ジメチル・ アミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて施温で1 晩撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール(10: 1v/v)で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Naz SO4) 後、純圧下帯媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ チル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mal)を加え、7時 間加熱湿流した。不溶物をデ過して除き、デ液を減圧下 20 議館した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ る. [0088] IR (KBr) cm1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J = 10.4Hz), 2.74 (2H,m), 2.98 (2H,s), 3.39 (2H,q,J=6. 5Hz), 3.45 (1H.m), 4.54 (2H,t,J= 7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b s), 7.21-7.36 (10H.m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2 Hz), 7.51 (1H, t, J = 7.7 Hz)z), 7.82 (1 H.d.J=8.2k), 7.89 (1 H, s), 7.90 (1 H, d, J = 8.0 Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンO.24g(1mmol)をN. Nージメチルホルムアミド3 Omlに製満し、アクリル酸 75µl(1.1 mol)及び1-(3-ジメチルアミノア ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 8(1.5mol)を加え<u>率温</u>で3.5時間撹拌した。反応

22 タノール(10:1 v/v)で4回抽出した。 有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NatSOt)後、減圧下溶媒を留 去した。 民法をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、 クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出画 分により目的物を集め、常葉智士徒少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1 - [3-(アクリルア ミノ) プロビル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノ リンー4ーアミン0.14g (0.474mol)を観賞色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の遭りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1630, 1525 ¹H-NMR (CDC i₂) δ (ppm) : 2.25 (2H. m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0比),5.47(2H,bs),5.7 (1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Rz), 6.09 (1H,dd,J=16.8, 10.4Hz), 6.3 2 (1H.d.J=16.8版), 7.33 (1H.t.J= 7.6世), 7.53 (1H,t,J=7.8世), 7.83 (1H,d,J=8.4版), 7.92(1H,s), 7.9 3 (1H,d,J=8.2版) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] ー1Hーイミ グゾ [4.5-c] キノリンー4ーアミンの合成 1 - [3- (アクリルアミノ) プロピル] - 1 H-イミ グゾ [4,5-c]キノリンー4ーアミン0.12g (0.406mol)をエタノール10mlに搭解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mmol)を加え、1乗加急運流した。不審物を評遇 して除き、沪液を減縮し、残液をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 0:1v/v)溶出画分により目的物を集め、溶媒管去後 エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ) -1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) I) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 ¹H-NMR (CDC1₂) δ (ppm): 1.61 (2H, m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H.m). 2.38 (2H.t, J=6.0Hz). 2.54 (2H, t, J=6.0Hz), 2.74 (2H, m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7lz), 7.83 (1H.d.J=8.4Hz), 7.91 (1H.s), 7.9

【0093】(実施例23)

<u>1-[4-(アクリルアミノ)プチル]-1H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u> 1-(4-アミノブナル)-1H-イミダゾ [4.5- · c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN,N ージメチルホルムアミド30mlに懸濁し、アクリル酸7 5μ! (1.1 mol) 及び1 - (3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H, ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1v/ v) 落出面分により、1 - [4 - (アクリルアミノ) ブ チル] ー1 Hーイミグゾ [4.5-c] キノリンー4ー アミン90mg (0.291mmol)を淡黄色粉末 (mp:176~178℃)として得た。このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) car1: 3320, 320 0, 1640, 1530 1H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.65 (2H, m). 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. 7Hz), 4.58(2H,t,J=7.2Hz), 5.50(2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H, d, J=10.2Hz), 6.03 (1 H, dd, J=16. 8, 10.4 \pm 2), 6.27 (1 \pm 4, d, J=17.0 \pm 1. z), 7.33 (1H,t,J=7.6比), 7.53 (1 H.t.J=7.7Rz), 7.83(1H.s), 7.83(1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.

【0095】(実施例24)

4Hz)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミダ</u> ゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5~c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5 mmol)をエタノール7mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88㎏ (0.288㎜ 1)及び炭酸水素ナトリウム25g(0.302gの1)を 40 加え、1 晩加熱運流した。不溶物を沪遏して除き、沪液 を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪収し、1 - [4 - [[4 - (ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノリンー4 ーアミン48歳(0.0832moi)を白色粉末 (m p:174~176℃)として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cm1: 3370, 310 0. 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0.705

24

 $^{1}H-NMR$ (CDC1:) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H.m), 1.77 (2H.m), 2.01 (4H, m). 2.30 (2H.t.J=6.0Hz), 2.44 (2 H.t,J=6.0k), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37(1H,m), 4.56 (2H,t,J=7.2比), 5.42(2H,bs), m), 7.51 (1H.t.J=7.7比), 7.81 (1 H,s), 7.82 (1H,d, J=8.0k), 7.92 (1H,d,J=8.0Hz), 8.58 (1H,br)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ] -1-ビベリジンプロバノイル] アミノ] ア ロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4 一アミンの合成

【0097】(実施例25)

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 mol) をエタノール5 mlに溶解し、4 - [(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg(0.178mol)及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を評過した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-・ [[4 - [(4 - クロロフェニル) フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Out (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm1: 3320, 320 0. 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDC I₂) δ (ppm) : 1.59 (2H, m), 1.81 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=5.8Hz), 2.72 (2H, L)m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59(2H,t,J=7.0粒), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4(10H,m), 7.51(1H,t,J=7.6Hz)7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94(1H,d,J=8.4Hz), 8.59(1H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 <u>ル] - 1 H - イミダゾ [4.5 - c] キノリン - 4 - ア</u>

ミンの合成

1-(3-アミノブロビル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1smol)をN, N-ジメチルホルムアミド30mに懸濁し、4-クロロ路酸0.11ml(1.1smol)及び1-(3-ジメチルアミノブロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5smol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mmol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の造りである。

[0100] IR (KBr) cm^{-1} : 3330. 320 0. 1650. 1530 ¹H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm): 1.91-2. 04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4kz), 3.12 (2H,q,J=6.2kz), 3.64 (2H,t, J=6.6kz), 4.59 (2H,t,J=6.8kz), 6. 58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4kz)

z), 7.45 (1H.t,J=7.8社), 7.62 (1 H,d,J=8.0比), 8.03 (1H,d,J=7.6H z), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (実施例27)

<u> 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビベ リジンプタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ ル] ー1 Hーイミダゾ [4,5ーc] キノリンー4ーア ミン2 5歳(0.072 2mol)、4 - (ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩 4 4 mg (0.] 4 4 mol) 及び炭酸カリウム40g(0.289mol)をN.Nージ メチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。 反応液に水を加え、 クロロホルムで 2回抽 出し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 民達をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒質去後エーテルでトリ チュレートして、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ)-1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン15mg(0.0260mmol)を白色粉末(mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cs^{-1} : 3200, 164 0, 1530, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (pps): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2. 19(2H.m), 2.29(2H.t,J=7.0版), 2.34(2H.t,J=6.4版), 2.69(2H.m), 3.35(2H,q,J=6.5版), 3.40(1H,m); 4.58(2H,t,J=7.0版), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7k), 7.82(1H,t,J=8.4版), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2版)

26

10 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロビル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド40mlに懸耐し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有観層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、溶媒を被圧下留去した。残渣をエーテルでトリチュレートして炉取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)アロビル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) carl: 3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.62(2 H,m), 1.70(2H,m), 2.00(2H,t,J= 7.0hz), 2.12(2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.3hz), 3.62(2H,t,J=6. 2hz), 4.59(2H,t,J=6.9hz), 6.61 (2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.6hz), 7. 45(1H,t,J=7.8hz), 7.63(1H,d,J= 8.4hz), 7.98(1H,br), 8.04(1H,d, J=8.2hz), 8.21(1H,s) [0105](実施例29)
- 40 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル]アミノ] プロピル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成
 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミグソ [4.5-c]キノリン-4-アミン50g(0.139㎜)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩42g(0.139㎜)及び炭酸カリウム58g(0.417㎜)をN.Nージメチルホルムアミド3ョロで、100℃に加熱して7時間損搾した。不溶物を沪通して除き、溶媒を強圧下留去した。残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール(100:1~70:1v/ v) 溶出酶分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c]キノ リンー4-アミン20mg(0.0338mol)を白色粉 末 (mp:152~154℃) として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) cm-1:3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1H-NMR (CDC 13) & (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H.m), 2.08 (2H.m), 2.19 (2H. m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J=7.2Hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41(1H,m), 4.57 (2H,t,J=7.0比), 5.45 (2H,bs), 5.49(1H.s), 5.94(1H,t,J=5.8Hz), 7.21-7.37 (11H.m), 7.52 (1H, t, J=7.7 Hz), 7.83 (1 H,d,J=8.4 Hz), 7.90 (1H.s), 7.92 (1H,d,J=8.4比) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ <u>ル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c] キノリンー4ーアミンO.24g(1mol)をN, N-ジメチルホルムアミド3 Oalに製造し、6-プロモ カプロン数0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ 散塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 條(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして戸取し、1 - [3 - (6-ブロモヘキサノイルアミノ) プロピル] - 1 H ーイミグゾ [4.5ーc] キノリンー4ーアミン50㎏ (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) car1: 3330, 320 0. 1540, 1540, 1395 1H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm): 1.36 (2 H.m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m),

2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H.m), 3.60 (2H,t,J=6. * *8肢), 4.59 (2H.t,J=7.0肢), 6.56 (2H.bs), 7.25(1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H,t,J=7.4版), 7.62 (1H,d,J= 7.8比), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J=7.4比), 8.20(1H.s)【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] プロビル] -1H-イミ グソ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロピ ル] ー1Hーイミダゾ [4,5-c] キノリジー4-ア ミン45mg(0.108mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び影験カリウム59mg (0.430mmol) をN, Nージメ ・ナルホルムアミド3回中、100℃に加熱して8時間接 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。程法を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(150:1~70:1v/v)常出箇分 20 により目的物を集め、潜媒習去後エーテルでトリチュレ ートして炉取し、1 ー [3 ー [[4 ー (ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mmol)を微黄色粉末(mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の違りである。

[0110] IR (KBr) car1:3330, 294 0. 1630. 1540. 1070. 700 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.31 (2H. チルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 m), 1.48(2H,m), 1.63(2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t, J=7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H.t,J=7.6版), 2.7 1 (2H.m), 3.37 (2H.q.J=6.5Hz), 3.42(1H,m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz), 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H, t, J=6.0Hz)m), 7.53 (1H.t.J=7.7½), 7.83 (1 H.d.J=8.4比), 7.90(1H.s), 7.93 (1 H.d. J = 8.2 Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り舞製した。

本発明化合物

0.2g

ソルビタンモノラウレート (SP-20) ミリスチン酸イソプロピル (IPM)

2.0g 0.4g

白色ワセリン

7.4g

全量

10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

拝海解した。 これにミリスチン酸イソプロピル (IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃) して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら整温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した。

【0114】(比較例2)

古草酸ペタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

拡ヒスタミン作用

(1)試験方法

体重300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット(購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naumyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mの横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加湿した栄養液(Krebs bicarbonat e液:NaCl 118.1ml, CaCl: 2.5ml, K H₂PO₆ 1.2mM, KCI4.6mM, MgSO₆ 1.0 30 mH, NaHCO₂ 25mH, glucose 11.1mH, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸金 し、95%Oz、5%COzの混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-el, Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ(NEC San-ei.Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー(RIKADENKI R-50)上に記録した。 【0116】係本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10⁻⁶M)を投与して収積反応を得た。これを数 回綴り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチル-1H-イミダゾ [4.5c] キノリンー4 - アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終速度は0. 1%) した。

【0118】(2)結果

駿化合物の濃度(I Cso位)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [011.9]

30

【表1】

表1					
被操化合物	抗ヒスタミン作用(I Car)				
イミキモド	>10-4M				
複数ジフェンヒドラミン	1.5×10-7M				
英單例22	8.4×10-1M				
実施例24	4.0×10 M				
実施例27	1.9×10-7M				
実施例29	3.4×10-'M				
英斯例31	2. 2×10-1M				

【0120】(実施例34)

皮膚好數球浸透抑制作用

(1)試験方法

動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の顕化期間の後に実験に供し た。

【0121】のゲニ抗原液の調整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ Communication (Communication) — (Dermatophagoi despteronyms i nus : International B iologicals, inc.;Lot.No.14679) 1gを設加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 OOrpaでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遠沈管 に移し、室温で3500rpeで5分間遮を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純素(株): Seamless C ellulose Tubinng)に、溶液A.B.Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A,B,Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で選定し、各々の存液を50 Oμg/alのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15mlのポリアロピレンチューブに10mlずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで−80℃で 専結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。感作はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの顕郁の皮下にこの溶液を200±1投 与することによって行った。この患作方法で初回患作を 合め7日おきに三回島作を行った。 モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

ナトリウム水溶液で200μs/elのタンパク機度に開設 したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター (テルモ 社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】四皮膚回収及び病理標本の觀察

惹起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剝ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml達沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンアルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%)= ((基村投与群の好酸球数 一被験化合物投与群の好酸球数)/基村投与群の好酸球数))×100

【0126】 ②各被験案物の調製

実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤案物投与方法

極皮投与(密封包帶法:Occlusive dressing technique≠

* (ODT))

マウスをエーデル解除して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。 窓列(被験化合物)の強布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、数起後は窓起部分を中心に2cm四方に遠布した。 さらに、遠布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C: エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュールは以下のように悪起前日より3日間連投した。【0128】 郷起前日→葱起日(紫起直後)→葱起翌日

32

【0129】(2)結果

(計3圈)

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%吉草酸ベタメタゾン軟膏の各被酸取物のダニ数起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉草酸ベタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与案例	718	好職萃款(個/cs)	MARK (X)
非條作動物			
非 重起	8	0.33±0.33	- 1
操作動物			
グニ敦紀			
基材軟管	5	519.8±129.96	_
2%イミキモド政告		154.0± 33.22	70. 37
実施例22の化合物(2%軟膏)	5	237.6± 53.76	54. 29
0.12%音車酸ペタメタゾン飲物	5	281.6± 50.64	49. 67

[0131]

※ ※【表3】

X 3			
投与集物	711	好酸球數(個/ca)	THE CO
非條作動物	1		77.7 (2
非世紀 (std)	2	12.60±8.00	_
操作物物	1		
グニ製金			
差材軟膏 (cont)	7	371.42± 71.03	
実施例22の化合物 (2%飲膏)	_	217. 40± 88. 51	41, 46
実施例24の化合物(2%款費)	5	61. 80± 11. 84	22, 26
実施例27の化合物(2%飲膏)	5	235. 60± 97. 18	26, 56
実施例29の化合物(2分数管)	5	862.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%飲膏)	4	159. 75±131. 88	56. 99

撤紀2日後の好職球数を各群 mena±8.2.で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮脈抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(鍵)を日本クレア (株)より購入し1週間の顕化期間の後に実験に供し

★50 た。

【0133】 中唐作及少五起

場作及び窓起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099、1994)。すなわち、卵白アルブミン(GVA)1 μgと水酸化アルミニウムゲル (alum) 4 wsを含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して感作した。さらに、2週間後に同機の方法で追加感作を行った。窓起は2回目の感作10日後にエーテル鎮静下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。窓起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで遊記すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②薬物投与方法

本和及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より事刑(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)= ((OVA 惹起歌物投与群 の耳の厚み-生会惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA 34

: = = == ==

窓起治媒投与群の耳の厚み-生食窓起消媒投与群の耳の 厚み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32m/kgの経口あるいは腹腔内投与で即時型及び差殊型の耳浮腫反応を開用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

数与案物	投与量	TR	\$7:00	¥ (%)	
			耳時型	22.2	
イミキモド	Bing/kg is		0	16.4	
英雄男22	ting/kg ip	4	91.8	100.0	
	DESTRUCTION DO	5	28.6	41.4	
テキサメタソ	1 mg/kg pg	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯澤 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

ΡI

OS GI PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113 19960129 <--

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

TUIS PAGE BLANK (USPTO)